

RESUMEN CONGRESO CHILENO DE CIRUGIA PEDIATRICA

Atresia Esofágica. Experiencia Hospital San Camilo de San Felipe

Drs. M. Varela, V. Pincheira, A. Ramírez, L. Alvarado, D. Reyes, C. Florín.
Unidad de Cirugía Pediátrica
Hospital San Camilo - San Felipe

Introducción: la Atresia Esofágica es una de las anomalías torácicas neonatales de resorte quirúrgico más frecuentes. El propósito del trabajo es mostrar nuestra experiencia de 10 años en esta patología haciendo un análisis del diagnóstico, técnica quirúrgica, resultados, complicaciones y seguimiento a largo plazo.

Material y Método: Se revisa en forma retrospectiva todos los casos de atresia esofágica que se presentaron en el Hospital San Camilo de San Felipe desde Mayo de 1996 a Mayo de 2006. Se efectuó un análisis del diagnóstico prenatal y postnatal, malformaciones asociadas, técnica quirúrgica, tiempo de drenaje pleural, inicio de alimentación, estudios postoperatorios, complicaciones, tiempo de seguimiento.

Resultados: En este periodo tuvimos 11 casos, de los cuales operamos 8 y trasladamos 3 debido a cardiopatía congénita grave asociada. De los 8 operados, 7 tuvieron una atresia esofágica con fístula traqueoesofágica distal y 1 tuvo una fístula en H sin atresia. A todos se efectuó estudio radiológico seriado postoperatorio durante el primer año, y en algunos se complementó con una Ph metría. De los 7 con atresia con fístula distal, 6 evolucionaron muy bien, sin fístula ni estenosis y 1 hizo una fístula que fue de difícil manejo (se detalla en el trabajo); actualmente están muy bien y con un seguimiento de hasta 9 años. Se analizan los detalles del manejo postoperatorio y el seguimiento efectuado.

Conclusiones: Se analiza la experiencia presentada, se relaciona a otras casuísticas, se elabora y presentan las conclusiones.